(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international



(43) Date de la publication internationale 16 août 2001 (16.08.2001)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 01/58450 A2

- (51) Classification internationale des brevets⁷:
 A61K 31/454, A61P 25/34
- (21) Numéro de la demande internationale :
 PCT/FR01/00356
- (22) Date de dépôt international: 7 février 2001 (07.02.2001)
- (25) Langue de dépôt :

français

(26) Langue de publication :

français

- (30) Données relatives à la priorité : 00/01682 9 février 2000 (09.02.2000) FR
- (71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US): SANOFI-SYNTHELABO [FR/FR]; 174, avenue de France, F-75013 Paris (FR).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): BLAN-CHARD, Jean, Charles [FR/FR]; 107, avenue de Paris, F-94160 Saint Mande (FR). MENARD, François [FR/FR]; 53, rue du Four, F-75006 Paris (FR).

- (74) Mandataire: THOURET-LEMAITRE, Elisabeth; Sanofi-Synthelabo, 174, avenue de France, F-75013 Paris (FR).
- (81) États désignés (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL. IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) États désignés (régional): brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée:

 sans rapport de recherche internationale, sera republiée dès réception de ce rapport

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

(54) Title: USE OF CENTRAL CANNABINOID RECEPTOR ANTAGONIST FOR PREPARING MEDICINES DESIGNED TO FACILITATE SMOKING CESSATION

(54) Titre: UTILISATION D'UN ANTAGONISTE DES RECEPTEURS AUX CANNABINOIDES CENTRAUX POUR LA PRE-PARATION DE MEDICAMENTS UTILES POUR FACILITER L'ARRET DE LA CONSOMMATION DE TABAC

(57) Abstract: The invention concerns the use of N-piperidino-5-(chlorophenyl)-1-(2,4-dichlorophenyl)-4-methylpyrazole-3-car-boxamide to facilitate smoking cessation.

(57) Abrégé: L'invention concerne l'utilisation du N-piperidino-5-(4-chlorophenyl)-1-(2,4-dichlorophenyl)-4-methylpyrazole-3-carboxamide, pour faciliter l'arrêt de la consommation de tabac.



UTILISATION D'UN ANTAGONISTE DES RECEPTEURS AUX CANNABINOÏDES CENTRAUX POUR LA PREPARATION DE MEDICAMENTS UTILES POUR FACILITER L'ARRET DE LA CONSOMMATION DE TABAC.

5

La présente invention concerne une nouvelle utilisation d'un antagoniste des récepteurs aux cannabinoïdes centraux dits récepteurs CB1. Plus particulièrement, l'invention se rapporte à l'utilisation d'un antagoniste des récepteurs CB1 pour la préparation de médicaments utiles pour faciliter l'arrêt de la consommation de tabac.

10

Des familles de composés ayant une affinité pour les récepteurs aux cannabinoïdes ont été décrites dans plusieurs brevets et demandes de brevets, en particulier la demande européenne EP-576 357, qui décrit des dérivés du pyrazole, et la demande WO 96/02248 qui décrit notamment des dérivés du benzofurane.

Plus particulièrement, le N-pipéridino-5-(4-chlorophényl)-1-(2,4-dichlorophényl)-4-méthylpyrazole-3-carboxamide, ci-après dénommé composé A, de formule :

15

ses sels pharmaceutiquement acceptables et leurs solvats, sont décrits dans le brevet européen EP-656 354 et par M. Rinaldi-Carmona et al. (FEBS Lett., 1994, 350, 240-244), comme antagonistes des récepteurs centraux CB₁.

20

Il est décrit que le composé A et ses sels qui sont des antagonistes des récepteurs centraux aux cannabinoïdes peuvent être utilisés pour le traitement des troubles de l'appétit, notamment en tant qu'anorexigène, et dans le traitement des troubles liés à l'utilisation de substances psychotropes. De plus, la demande internationale WO99/00119 divulgue l'utilisation des antagonistes des récepteurs aux cannabinoïdes centraux pour traiter les troubles de l'appétence, c'est-à-dire réguler les désirs de consommation, en particulier pour la consommation de sucres, de carbohydrates, d'alcool ou de drogues et plus généralement d'ingrédients appétissants.

25

On a maintenant trouvé que le composé A, ses sels pharmaceutiquement acceptables et leurs solvats permettent de faciliter l'arrêt de la consommation de tabac,

qu'ils sont utiles dans le traitement de la dépendance à la nicotine et/ou dans le traitement des symptômes du sevrage à la nicotine.

Ainsi, l'administration du composé A, d'un de ses sels pharmaceutiquement acceptables ou solvats, permet d'observer chez des consommateurs de nicotine tels que les furneurs de tabac, une abstinence tabagique totale ou partielle de façon précoce ou retardée. De plus, les symptômes du sevrage à la nicotine sont très sensiblement atténués voire supprimés, et la prise de poids consécutive à l'arrêt de la consommation tabagique est réduite ou inexistante.

Selon un des ses aspects, la présente invention concerne l'utilisation du N-pipéridino-5-(4-chlorophényl)-1-(2.4-dichlorophényl)-4-méthylpyrazole-3-carboxamide, d'un de ses sels pharmaceutiquement acceptables ou d'un de leurs solvats pour la préparation de médicaments utiles pour faciliter l'arrêt de la consommation de tabac, dans le traitement de la dépendance à la nicotine et/ou dans le traitement des symptômes du sevrage à la nicotine.

Selon la présente invention, on peut également utiliser le composé A, un de ses sels pharmaceutiquement acceptables ou un de leurs solvats, en association avec un autre principe actif, pour la préparation de médicaments utiles pour faciliter l'arrêt de la consommation de tabac, dans le traitement de la dépendance à la nicotine et/ou dans le traitement des symptômes du sevrage à la nicotine.

Par exemple le composé A peut être associé

- à la nicotine, un agoniste nicotinique ou un agoniste nicotinique partiel, ou bien
- à un inhibiteur de monoamine oxidase (IMAO),
- ou à tout autre principe actif ayant démontré une efficacité pour faciliter l'arrêt de la consommation de tabac, par exemple un antidépresseur tel que le bupropion, la doxepine, la nortriptyline ou un anxiolytique tel que la buspirone, ou bien la clonidine.

Pour son utilisation en tant que médicament, le composé A, un de ses sels pharmaceutiquement acceptables ou un de leurs solvats, seul ou en association avec un autre principe actif, doit être formulé en composition pharmaceutique.

Ainsi la présente invention a également pour objet des compositions pharmaceutiques contenant en association le N-pipéridino-5-(4-chlorophényl)-1-(2,4-dichlorophényl)-4-méthylpyrazole-3-carboxamide, un de ses sels pharmaceutiquement acceptables ou un de leurs solvats et un autre principe actif, l'autre principe actif étant un composé utile pour faciliter l'arrêt de la consommation de tabac, et/ou utile dans le traitement de la dépendance à la nicotine et/ou dans le traitement des symptômes du sevrage à la nicotine. Ledit autre principe actif étant préférentiellement choisi parmi :

- la nicotine, un agoniste nicotinique ou un agoniste nicotinique partiel, ou bien

15

10

5

20

25

35 -

5

10

15

20

25

30

35

- un inhibiteur de monoamine oxidase (IMAO),

- ou tout autre principe actif ayant démontré son efficacité pour faciliter l'arrêt de la consommation de tabac, par exemple un antidépresseur tel que le bupropion, la doxepine, la nortriptyline ou un anxiolytique tel que la buspirone, ou bien la clonidine.

Dans les compositions pharmaceutiques de la présente invention pour l'administration orale, sublinguale, sous-cutanée, intramusculaire, intraveineuse, transdermique, locale ou rectale, le principe actif, seul ou en association avec un autre principe actif, peut être administré sous forme unitaire d'administration, en mélange avec des supports pharmaceutiques classiques, aux animaux et aux êtres humains. Les formes unitaires d'administration appropriées comprennent les formes par voie orale telles que les comprimés, les gélules, les pilules, les poudres, les granules, les gommes à mâcher et les solutions ou suspensions orales, les formes d'administration sublinguale et buccale, les aérosols, les implants, les formes d'administration locale, transdermique, sous-cutanée, intramusculaire, intraveineuse, intranasale ou intraoculaire et les formes d'administration rectale.

Dans les compositions pharmaceutiques de la présente invention, le principe actif ou les principes actifs sont généralement formulés en unités de dosage. L'unité de dosage contient 0,5 à 300 mg, avantageusement de 5 à 60 mg, de préférence de 5 à 40 mg par unité de dosage, pour les administrations quotidiennes, une ou plusieurs fois par jour.

Bien que ces dosages soient des exemples de situations moyennes, il peut y avoir des cas particuliers où des dosages plus élevés ou plus faibles sont appropriés, de tels dosages appartiennent également à l'invention. Selon la pratique habituelle, le dosage approprié à chaque patient est déterminé par le médecin selon le mode d'administration, l'âge, le poids et la réponse dudit patient.

Lorsque l'on prépare une composition solide sous forme de comprimés, on peut ajouter au(x) principe(s) actif(s) micronisé(s) ou non un agent mouillant tel que le laurylsulfate de sodium et on mélange le tout avec un véhicule pharmaceutique tel que la silice, l'amidon, le lactose, le stéarate de magnésium, le talc ou analogues. On peut enrober les comprimés de saccharose, de divers polymères ou d'autres matières appropriées ou encore les traiter de telle sorte qu'ils aient une activité prolongée ou retardée et qu'ils libèrent d'une façon continue une quantité prédéterminée de principe actif.

On obtient une préparation en gélules en mélangeant le principe actif ou les principes actifs avec un diluant tel qu'un glycol ou un ester de glycérol et en incorporant le mélange obtenu dans des gélules molles ou dures.

Une préparation sous forme de sirop ou d'élixir peut contenir le principe actif ou les principes actifs conjointement avec un édulcorant, acalorique de préférence, du méthylparaben et du propylparaben comme antiseptiques, ainsi qu'un agent donnant du goût et un colorant approprié.

5

Les poudres ou les granules dispersibles dans l'eau peuvent contenir le principe actif ou les principes actifs en mélange avec des agents de dispersion ou des agents mouillants, ou des agents de mise en suspension, comme la polyvinylpyrrolidone ou polyvidone, de même qu'avec des édulcorants ou des correcteurs du goût.

10

Pour une administration rectale, on recourt à des suppositoires qui sont préparés avec des liants fondant à la température rectale, par exemple du beurre de cacao ou des polyéthylèneglycols.

Pour une administration parentérale, on utilise des suspensions aqueuses, des solutions salines isotoniques ou des solutions stériles et injectables qui contiennent des agents de dispersion et/ou des agents solubilisants pharmacologiquement compatibles, par exemple le propylèneglycol ou le butylèneglycol.

15

Ainsi, pour préparer une solution aqueuse injectable par voie intraveineuse on peut utiliser un cosolvant, par exemple un alcool tel que l'éthanol ou un glycol tel que le polyéthylèneglycol ou le propylèneglycol, et un tensioactif hydrophile tel que le polysorbate 80. Pour préparer une solution huileuse injectable par voie intramusculaire, on peut solubiliser le principe actif par un triglycéride ou un ester de glycérol.

20

Pour l'administration transdermique, on peut utiliser des patches sous forme multilaminée ou à réservoir dans lequel le principe actif est en solution alcoolique.

25

Le principe actif ou les principes actifs peuvent être formulés également sous forme de microcapsules ou microsphères, éventuellement avec un ou plusieurs supports ou additifs.

Le principe actif ou les principes actifs peuvent être également présentés sous forme de complexe avec une cyclodextrine, par exemple α -, β - ou γ - cyclodextrine, 2-hydroxypropyl- β -cyclodextrine ou méthyl- β -cyclodextrine.

30

Parmi les formes à libération prolongée utiles dans le cas de traitements chroniques, on peut utiliser des implants. Ceux-ci peuvent être préparés sous forme de suspension huileuse ou sous forme de suspension de microsphères dans un milieu isotonique.

35

De façon préférentielle, le composé A est administré par la voie orale, en une prise unique par jour.

Selon un autre aspect de l'invention, le composé A, un de ses sels pharmaceutiquement acceptables ou un de leurs solvats et l'autre principe actif associé peuvent être administrés de manière simultanée, séparée ou étalée dans le temps pour faciliter l'arrêt de la consommation de tabac.

5

On entend par "utilisation simultanée" l'administration des composés de la composition selon l'invention compris dans une seule et même forme pharmaceutique.

On entend par "utilisation séparée" l'administration, en même temps, des deux composés de la composition selon l'invention chacun compris dans une forme pharmaceutique distincte.

10

On entend par "utilisation étalée dans le temps" l'administration successive, du premier composé de la composition selon l'invention, compris dans une forme pharmaceutique, puis, du deuxième composé de la composition selon l'invention, compris dans une forme pharmaceutique distincte.

15

Dans le cas de cette "utilisation étalée dans le temps", le laps de temps écoulé entre l'administration du premier composé de la composition selon l'invention et l'administration du deuxième composé de la même composition selon l'invention n'excède généralement pas 24 heures.

20

Les formes pharmaceutiques, comprenant soit un seul des composés constitutifs de la composition selon l'invention soit l'association des deux composés, qui peuvent être mises en œuvre dans les différents types d'utilisations décrites ci-dessus, peuvent par exemple être appropriées à l'administration orale, nasale, parentérale ou transdermique.

25

Aussi, dans le cas d'une "utilisation séparée" et d'une "utilisation étalée dans le temps", deux formes pharmaceutiques distinctes peuvent être destinées à la même voie d'administration ou à une voie d'administration différente (orale et transdermique ou orale et nasale ou parentérale et transdermique etc).

30

L'invention concerne donc également une trousse pour faciliter l'arrêt de la consommation de tabac contenant le composé A et un autre principe actif facilitant l'arrêt de la consommation de tabac dans laquelle ledit composé A et ledit principe actif sont dans des compartiments distincts et dans des conditionnements semblables ou différents, et sont destinés à être administrés de manière simultanée, séparée ou étalée dans le temps. Ledit principe actif est préférentiellement choisi parmi :

- la nicotine, un agoniste nicotinique ou un agoniste nicotinique partiel, ou bien
- un inhibiteur de monoamine oxidase (IMAO),

- ou tout autre principe actif ayant démontré une efficacité pour faciliter l'arrêt de la consommation de tabac, par exemple un antidépresseur tel que le bupropion, la doxepine, la nortriptyline ou un anxiolytique tel que la buspirone, ou bien la clonidine.

Selon un autre de ses aspects, l'invention concerne aussi une méthode pour faciliter l'arrêt de la consommation de tabac qui consiste à administrer à un consommateur de nicotine une quantité thérapeutiquement efficace du composé A, d'un de ses sels pharmaceutiquement acceptables ou un de leurs solvats.

Les effets du composé A ont été étudiés chez le rat sur un modèle prédictif des effets sur la dépendance envers la nicotine : l'autoadministration de nicotine selon W.T. Corrigal and al. Psychopharmacology, 1989, 99, 473-478.

Le composé A, administré à la dose de 0,3 mg/kg et 1 mg/kg diminue de façon statistiquement significative le nombre d'injections de nicotine, chez des rats qui ont appris à s'autoadministrer de la nicotine par voie intraveineuse.

Ainsi, on a constaté les effets positifs du composé A sur ces 2 modèles.

Une étude en double aveugle a été réalisée avec des sujets fumant plus de 15 cigarettes par jour et montrant des symptômes de dépendance à la nicotine. Les patients reçoivent 40 mg du composé A par jour pendant 10 semaines dont 2 semaines avant le début de la période d'abstinence tabagique. On observe dans le groupe traité un taux d'abstinence plus important que dans le groupe recevant un placebo, notamment lors des 4 dernières semaines de traitement. L'abstinence tabagique est confirmée par la mesure hebdomadaire des taux de monoxide de carbone expiré et de cotinine plasmatique.

EXEMPLE 1 : gélule dosée à 5 mg de composé A.

5

10

15

	Composé A micronisé	5,00 mg
25	Amidon de maïs	51,00 mg
	Lactose monohydrate	99,33 mg
	Polyvidone	4,30 mg
	Laurylsulfate de sodium	0,17 mg
	Carboxyméthyl cellulose de sodium réticulée	8,50 mg
30	Eau purifiée : Q.S. pour granulation humide	
	Stéarate de magnésium	1,70 mg
	Pour une gélule blanc opaque n° 3 remplie à	170 mg

		EXEMPLE 2 : gélule dosée à 10 mg de composé A.	
		Composé A micronisé	10,00 mg
		Amidon de maïs	51,00 mg
		Lactose monohydrate	94,33 mg
5		Polyvidone	4,30 mg
		Laurylsulfate de sodium	0,17 mg
•		Carboxyméthyl cellulose de sodium réticulée	8,50 mg
		Eau purifiée : Q.S. pour granulation humide	
		Stéarate de magnésium	1,70 mg
10		•	
		Pour une gélule blanc opaque n° 3 remplie à	170 mg
		EXEMPLE 3 : gélule dosée à 20 mg de composé A.	
		Composé A micronisé	20,00 mg
15		Amidon de maïs	51,00 mg
		Lactose monohydrate	84,33 mg
		Polyvidone	4,30 mg
		Laurylsulfate de sodium	0,17 mg
		Carboxyméthyl cellulose de sodium réticulée	8,50 mg
20		Eau purifiée : Q.S. pour granulation humide	
		Stéarate de magnésium	1,70 mg
		Pour une gélule blanc opaque remplie à	170 mg
25	÷	EXEMPLE 4 : comprimé dosé à 10 mg de composé A.	
		Composé A micronisé	10,00 mg
		Amidon de maïs	50,00 mg
		Lactose monohydrate 200 mesh	211,50 mg
		Hydroxypropylméthylcellulose 6 cP	9,00 mg
30		Carboxyméthylamidon sodique	15,00 mg
		Laurylsulfate de sodium	1,50 mg
		Stéarate de magnésium	3,00 mg
		Eau purifiée : Q.S.	
		Pour un comprimé terminé à	300 mg
35			

	EXEMPLE 5 : comprimé dosé a 30 mg de composé A	1 .
	Composé A micronisé	30,00 mg
	Amidon de maïs	80,00 mg
	Lactose monohydrate 200 mesh	252,00 mg
5	Povidone K 30	12,00 mg
	Carboxymethylcellulose sodique réticulée	20,00 mg
	Laurylsulfate de sodium	2,00 mg
	Stéarate de magnésium	4,00 mg
•	Eau purifiée : Q.S.	
10	Pour un comprimé terminé à	400 mg

. 5

10

15

20

25

30

35

REVENDICATIONS

- Utilisation du N-pipéridino-5-(4-chlorophényl)-1-(2,4-dichlorophényl)-4méthylpyrazole-3-carboxamide, d'un de ses sels pharmaceutiquement acceptables ou d'un de leurs solvats pour la préparation de médicaments utiles pour faciliter l'arrêt de la consommation de tabac, dans le traitement de la dépendance à la nicotine et/ou dans le traitement des symptômes du sevrage à la nicotine.
- 2. Utilisation selon la revendication 1 du N-pipéridino-5-(4-chlorophényl)-1-(2,4-dichlorophényl)-4-méthylpyrazole-3-carboxamide, d'un de ses sels pharmaceutiquement acceptables ou d'un de leurs solvats en association avec un autre principe actif, dans laquelle l'autre principe actif est utile pour faciliter l'arrêt de la consommation de tabac et/ou utile dans le traitement de la dépendance nicotinique et/ou utile dans le traitement du sevrage à la nicotine.
- 3. Composition pharmaceutique contenant en association le N-pipéridino-5-(4-chlorophényl)-1-(2,4-dichlorophényl)-4-méthylpyrazole-3-carboxamide, un de ses sels pharmaceutiquement acceptables ou un de leurs solvats et un autre principe actif dans laquelle l'autre principe actif est utile pour faciliter l'arrêt de la consommation de tabac, et/ou utile dans le traitement de la dépendance à la nicotine et/ou dans le traitement des symptômes de sevrage à la nicotine.
- 4. Composition pharmaceutique selon la revendication 3 contenant le N-pipéridino-5-(4-chlorophényl)-1-(2,4-dichlorophényl)-4-méthylpyrazole-3-carboxamide, un de ses sels pharmaceutiquement acceptables ou un de leurs solvats et la nicotine, un agoniste nicotinique ou un agoniste nicotinique partiel.
- 5. Composition pharmaceutique selon la revendication 3 contenant le N-pipéridino-5-(4-chlorophényl)-1-(2,4-dichlorophényl)-4-méthylpyrazole-3-carboxamide, un de ses sels pharmaceutiquement acceptables ou un de leurs solvats et un inhibiteur de monoamine oxidase.
- 6. Trousse pour faciliter l'arrêt de la consommation de tabac contenant le Npipéridino-5-(4-chlorophényl)-1-(2,4-dichlorophényl)-4-méthylpyrazole-3carboxamide, un de ses sels pharmaceutiquement acceptables ou un de leurs
 solvats et un autre principe actif facilitant l'arrêt de la consommation de tabac
 dans laquelle le N-pipéridino-5-(4-chlorophényl)-1-(2,4-dichlorophényl)-4méthylpyrazole-3-carboxamide, un de ses sels pharmaceutiquement acceptables
 ou un de leurs solvats et ledit principe actif sont dans des compartiments distincts
 et dans des conditionnements semblables ou différents et sont destinés à être
 administrés de manière simultanée, séparée ou étalée dans le temps.

- 7. Trousse selon la revendication 6 contenant le N-pipéridino-5-(4-chlorophényl)-1-(2,4-dichlorophényl)-4-méthylpyrazole-3-carboxamide, un de ses sels pharmaceutiquement acceptables ou un de leurs solvats et la nicotine, un agoniste nicotinique ou un agoniste nicotinique partiel
- Trousse selon la revendication 6 contenant le N-pipéridino-5-(4-chlorophényl)-1-(2,4-dichlorophényl)-4-méthylpyrazole-3-carboxamide, un de ses sels pharmaceutiquement acceptables ou un de leurs solvats et un inhibiteur de la monoamine oxidase.

5

THIS PAGE BLANK (USPTO)

(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international



(43) Date de la publication internationale 16 août 2001 (16.08.2001)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 01/58450 A3

- (51) Classification internationale des brevets⁷:
 A61K 31/454, 45/06, A61P 25/34
- (21) Numéro de la demande internationale :
 PCT/FR01/00356
- (22) Date de dépôt international : 7 février 2001 (07.02.2001)
- (25) Langue de dépôt :

français

(26) Langue de publication :

français.

- (30) Données relatives à la priorité : 00/01682 9 février 2000 (09.02.2000) FR
- (71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US): SANOFI-SYNTHELABO [FR/FR]; 174, avenue de France, F-75013 Paris (FR).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): BLAN-CHARD, Jean, Charles [FR/FR]: 107. avenue de Paris, F-94160 Saint Mande (FR). MENARD, François [FR/FR]; 53, rue du Four, F-75006 Paris (FR).
- (74) Mandataire: THOURET-LEMAITRE, Elisabeth; Sanofi-Synthelabo, 174, avenue de France, F-75013 Paris (FR).

- (81) États désignés (national): AE. AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA. BB. BG. BR, BY, BZ. CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ. EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) États désignés (régional): brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée:

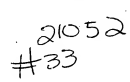
avec rapport de recherche internationale

(88) Date de publication du rapport de recherche internationale: 25 avril 2002

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se réfèrer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

(54) Title: USE OF CENTRAL CANNABINOID RECEPTOR ANTAGONIST FOR PREPARING MEDICINES DESIGNED TO FACILITATE SMOKING CESSATION

- (54) Titre: UTILISATION D'UN ANTAGONISTE DES RECEPTEURS AUX CANNABINOIDES CENTRAUX POUR LA PREPARATION DE MEDICAMENTS UTILES POUR FACILITER L'ARRET DE LA CONSOMMATION DE TABAC
- (57) Abstract: The invention concerns the use of N-piperidino-5-(chlorophenyl)-1-(2,4-dichlorophenyl)-4-methylpyrazole-3-carboxamide to facilitate smoking cessation.
- (57) Abrégé: L'invention concerne l'utilisation du N-piperidino-5-(4-chlorophenyl)-1-(2,4-dichlorophenyl)-4-methylpyrazole-3-carboxamide, pour faciliter l'arrêt de la consommation de tabac.



A3

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intentional Application No PCI/FR 01/00356

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A61K31/454 A61K45/06 A61P25/34 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system tollowed by classification symbols) A61K A61P IPC 7 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical search terms used) CHEM ABS Data, MEDLINE, BIOSIS, EMBASE, SCISEARCH, EPO-Internal C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to claim No. Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Category * 1-8 WO 98 32441 A (SANOFI SA ; MARUANI JEANNE (FR); SOUBRIE PHILIPPE (FR)) 30 July 1998 (1998-07-30) abstract page 1, line 1 -page 3, line 3; claims 1,3,9,11,19-33; examples 5,6 1-8 WO OO 46209 A (SANOFI SYNTHELABO ; BARTH P,Y FRANCIS (FR); CAMUS PHILIPPE (FR); MARTIN) 10 August 2000 (2000-08-10) The whole document, in particular page 11, lines 7-17; page 12, lines 12-20; claims 1, 12

X Further documents are tisted in the continuation of box C	Patent family members are listed in annex.
Special categories of cited documents: A* document defining the general state of the an which is not considered to be of particular relevance E* earlier document but published on or after the international	 'T' later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention 'X' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to
filing date *L* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) *O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means *P* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	involve an inventive step when the document is taken alone 'Y' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. '&' document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report
19 November 2001	14/12/2001
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer . Hoff, P

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internal Application No PC I / FR 01/00356

	<u> </u>
	I Delivered to alrein his
Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
KOBAYASHI H ET AL: "Recent progress in the neurotoxicology of natural drugs associated with dependence or addiction, their endogenous agonists and receptors." JOURNAL OF TOXICOLOGICAL SCIENCES, (1999 FEB) 24 (1) 1-16. REF: 96, XP000952313 the whole document	1,2
EP 0 656 354 A (SANOFI SA) 7 June 1995 (1995-06-07) cited in the application the whole document	1-8
F. RODRIGUEZ DE FONSECA ET AL.: "Cannabinoid receptor antagonist SR141716A decreases operant ethanol self administration in rats exposed to ethanol-vapor chambers" ZHONGGUO YAOLI XUEBAO, vol. 20, no. 12, 1999, pages 1109-1114, XP000952383 the whole document	1-8
GJ MOLDERINGS ET AL.: "Presynaptic imidazoline receptors mediate inhibition of noradrenaline release from sympathetic nerves in rat blood vessels" FUNDAMENTAL AND CLINICAL PHARMACOLOGY, vol. 12, no. 4, 1998, pages 388-397, XP001041056 page 389, right-hand column, paragraph 3 page 391, right-hand column, last paragraph; figures 4,7	3,6
	the neurotoxicology of natural drugs associated with dependence or addiction, their endogenous agonists and receptors." JOURNAL OF TOXICOLOGICAL SCIENCES, (1999 FEB) 24 (1) 1-16. REF: 96, XP000952313 the whole document EP 0 656 354 A (SANOFI SA) 7 June 1995 (1995-06-07) cited in the application the whole document F. RODRIGUEZ DE FONSECA ET AL.: "Cannabinoid receptor antagonist SR141716A decreases operant ethanol self administration in rats exposed to ethanol-vapor chambers" ZHONGGUO YAOLI XUEBAO, vol. 20, no. 12, 1999, pages 1109-1114, XP000952383 the whole document GJ MOLDERINGS ET AL.: "Presynaptic imidazoline receptors mediate inhibition of noradrenaline release from sympathetic nerves in rat blood vessels" FUNDAMENTAL AND CLINICAL PHARMACOLOGY, vol. 12, no. 4, 1998, pages 388-397, XP001041056 page 389, right-hand column, paragraph 3 page 391, right-hand column, last

Continuation of Box I.2

Claims 2-8 of the present application concern compounds defined by reference to a desirable characterisitic or property, namely "compound useful for facilitating smoking cessation and/or useful in the treatment of nicotine dependence and/or in the treatment of nicotine-related withdrawal symptoms", "(partial) nicotinic agonist", "monoamine oxidase inhibitor".

The claims cover all the compounds exhibiting said characteristics or properties, whereas the application provides a support basis as defined by PCT Article 6 for only a very limited number of such compounds. In the present case, the claims are lacking in support basis as defined by PCT Article 6 and the application is lacking in disclosure as defined by PCT Article 5 to such an extent that it is not possible to carry out any meaningful search on the whole spectrum covered by the claims. Notwithstanding the reasons mentioned above, the claims also lack clarity. Indeed, there has been an attempt to define the compounds by their pharmacological properties. In the present case, the lack of clarity is likewise such that it is not possible to carry out any meaningful search on the whole spectrum covered by the claims.

Consequently, the search was carried out only for those parts of the claims whereof the subject matter appears to be clear, supported and sufficiently disclosed, namely the compounds structurally identified at page 2, namely nicotine, doxepin, nortriptyline, buspirone, clonidine and bupropion, taking due consideration of the general concept underlying the invention.

Claim which has been completely searched: 1 Claims which have been incompletely searched: 2-8

The applicant's attention is drawn to the fact that claims, or parts of claims, in respect of which no search report has been established need not be the subject of an international preliminary examination (PCT Rule 66.1(e)). The applicant is advised that the EPO policy when acting as an International Preliminary Examining Authority is normally not to carry out a preliminary examination on matter which has not been searched. This is the case irrespective of whether or not the claims are amended following receipt of the search report or during any Chapter II procedure.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Intentional Application No
PCI/FR 01/00356

	d in search report		date		member(s)	date
MO	9832441	Α	30-07-1998	FR	2758723 A1 6219398 A	31-07-1998 18-08-1998
				AU BR	9806801 A	16-05-2000
				EE	9900301 A	15-02-2000
				EP	0969835 A1	12-01-2000
	•			MO	9832441 A1	30-07-1998
				HR	980042 A1	31-10-1998
				JP	2001501971 T	13-02-2001
				LV	12354 A	20-10-1999
	•			LV	12354 B	20-02-2000
				NO	993634 A	27-09-1999
			•	SK	99799 A3	12-06-2000
				TR ZA	9901721 T2 9800691 A	21-10-1999 05-08-1998
					9600091 A	05-06-1996
WO	0046209	Α	10-08-2000	FR	2789078 A1	04-08-2000
	4.T.		•	FR AU	2789079 A1 2298900 A	04-08-2000 25-08-2000
• • • •	3	-		BR	0007895 A	30-10-2001
•	•		•	EP	1150961 A1	07-11-2001
	•			WO	0046209 A1	10-08-2000
EP	0656354	Α	07-06-1995	FR	2713224 A1	09-06-1995
				FR	2713225 A1	09-06-1995
•				ΑT	154012 T	15-06-1997
				AU	685518 B2	22-01-1998
				AU	7899994 A	15-06-1995
				BR	1100984 A3	14-03-2000
	•			CA CN	2136893 A1 1110968 A ,B	21-06-1995 01-11-1995
				CZ	9403016 A3	14-06-1995
•				DE	69403614 D1	10-07-1997
				DE	69403614 T2	22-01-1998
				DK	656354 T3	29-12-1997
				EP	0656354 A1	07-06-1995
				. ES	2105575 T3	16-10-1997
	·			FI GR	945690 A 3024470 T3	03-06-1995 28-11-1997
				HK	1000599 A1	09-04-1998
				HÜ	71498 A2	28-11-1995
				ΪL	111719 A	28-10-1999
		•	•	JP	3137222 B2	19-02-2001
				JP	7309841 A	28-11-1995
				JP.	2001026541 A	30-01-2001
				NO	944625 A	06-06-1995
				NZ	270025 A 306067 A1	26-09-1995 12-06-1995
				PL RU	2141479 C1	20-11-1999
			•	SG	68570 A1	20-06-2000
				SI	656354 T1	31-10-1997
				US	5624941 A	29-04-1997
			•	ZΑ	9409342 A	09-10-1995

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

de Internationale No PCi/FR 01/00356

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 A61K31/454 A61K45/06

A61P25/34

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la lois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultee (systeme de classification suivi des symboles de classement) A61K A61P CIB 7

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure ou ces documents relèvent des domaines sur lesquets a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si realisable, termes de recherche utilises)

CHEM ABS Data, MEDLINE, BIOSIS, EMBASE, SCISEARCH, EPO-Internal

	NTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indicat	no. des revendications visees	
Categorie *	Identification des documents clies, avec, le cas echeam, randoca	Son doo poor-grap	
Υ	WO 98 32441 A (SANOFI SA ;MARUAN (FR); SOUBRIE PHILIPPE (FR)) 30 juillet 1998 (1998-07-30) abrégé page 1, ligne 1 -page 3, ligne revendications 1,3,9,11,19-33; 6 5,6	3;	1-8
P,Y	WO 00 46209 A (SANOFI SYNTHELAB FRANCIS (FR); CAMUS PHILIPPE (F 10 août 2000 (2000-08-10) le document en entier, en parti 11, lignes 7-17; page 12, ligne revendications 1,12	culier page	1-8
		-/	
		•	
X Voi	r la suite du cadre C pour la tin de la liste des documents	χ Les documents de famille	es de brevets sont indiqués en annexe
'A' docum cons 'E' docum ou al 'L' docum prior autre 'O' docum une	es speciales de documents cités: ment définissant l'état général de la technique, non idére comme particulierement pertinent ment antérieur, mais publié à la date de depôt international près cette date ment pouvant jeter un doute sur une revendication de tié ou cité pour determiner la date de publication d'une citation ou pour une raison speciale (tele qu'indiquee) ment se reférant à une divulgation orale, a un usage, à exposition ou tous autres moyens ment publié avant la date de depôt international, mais	date de priorité et n apparent technique pertinent, mais citi ou la théorie constituant la bi 'X' document particulièrement pe être considérée comme nou inventive par rapport au docurrent particulièrement pe ne peut être considérée comme particulièrement pe ne peut être considérée comme particulière considérée comme particulière considérée comme peut être considérée comme particulière de la considérée comme particulière de la considérée comme de la considérée considérée considérée considérée considérée de la considérée de	e pour comprendre le principe asse de l'invention rinnent; l'inven tion revendiquée ne peut velle ou comme impliquant une activité ument consideré isolèment rinnent; l'inven tion revendiquée ume impliquant une activité inventive ocié à un ou plusieurs autres , cette combinaison étant évidente r
post	érieurement à la date de priorité revendiquée quelle la recherche internationale a été effectivement achévée		rapport de recherche internationale

1

19 novembre 2001

Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achèvée

Nom et adresse postale de l'administration chargee de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patenliaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040. 1x. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016

14/12/2001

Fonctionnaire autorisé

Hoff, P

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Der de Internationale No PCI/FR 01/00356

<u> </u>				
C.(suite) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Identification des documents cités, :ivec,le cas échéant, l'indicationdes passages p	ertinents	no, des revendication	ne viedos
oaregorie .	ruentinication des cocuments ches, (ivec,le cas echeant, i moicationdes passages p	·	no, oes revendicatio	us visees
A .	KOBAYASHI H ET AL: "Recent progress in the neurotoxicology of natural drugs associated with dependence or addiction, their endogenous agonists and receptors." JOURNAL OF TOXICOLOGICAL SCIENCES, (1999 FEB) 24 (1) 1-16. REF: 96, XP000952313 le document en entier		1,2	
A	EP 0 656 354 A (SANOFI SA) 7 juin 1995 (1995-16-07) cité dans la demande le document en entier		1-8	
A .	F. RODRIGUEZ DE FONSECA ET AL.: "Cannabinoid receptor antagonist SR141716A decreases operant ethanol self administration in rats exposed to ethanol-vapor chambers" ZHONGGUO YAOLI XUEBAO, vol. 20, no. 12, 1999, pages 1109-1114, XP000952383 le document en entier		1-8	
X	GJ MOLDERINGS ET AL.: "Presynaptic imidazoline receptors mediate inhibition of noradrenaline release from sympathetic nerves in rat blood vessels" FUNDAMENTAL AND CLINICAL PHARMACOLOGY, vol. 12, no. 4, 1998, pages 388-397, XP001041056 page 389, colonne de droite, alinéa 3 page 391, colonne de droite, dernier alinéa; figures 4,7		3,6	
	·			

SUITE DES RENSEIGNEMENTS INDIQUES SUR PCT/ISA/ 210

Suite du cadre I.2

Les revendications 2-8 présentes ont trait à des composés définis en faisant référence à une caractéristique ou propriété souhaitable, à savoir "composé utile pour faciliter l'arrêt de la consommation de tabac, et/ou utile dans le traitement de la dépendence à la nicotine et/ou dans le traitement des symptômes de sevrage à la nicotine", "agoniste nicotinique (partiel)", "inhibiteur de monoamine oxidase". Les revendications couvrent tous les composés présentant ces caractéristiques ou propriétés, alors que la demande ne fournit un fondement au sens de l'Article 6 PCT et un exposé au sens de l'Article 5 PCT que pour un nombre très limité de tels composés. Dans le cas présent, les revendications manquent de fondement et la demande manque d'exposé à un point tel qu'une gecherche significative sur tout le spectre couvert par les revendications est impossible. Indépendamment des raisons évoquées ci-dessus, les revendications manquent aussi de clarté. En effet, on a cherché à définir les composés par leur propriétés pharmacologiques. Ce manque de clarté est, dans le cas présent, de nouveau tel qu'une recherche significative sur tout le spectre couvert par les revendications est impossible.

En conséquence, la recherche n'a été effectuée que pour les parties des revendications dont l'objet apparaît être clair, fondé et suffisamment exposé, à savoir les parties concernant les composés structurellement identifiés page 2, à savoir la nicotine, la doxepine, la nortriptyline, la buspirone, la clonidine et le bupropion, en tenant dûment compte de l'idée générale sur laquelle repose l'invention.

Revendication ayant fait l'objet d'une recherche complète: 1 Revendications ayant fait l'objet d'une recherche incomplète: 2-8

L'attention du déposant est attirée sur le fait que les revendications, ou des parties de revendications, ayant trait aux inventions pour lesquelles aucun rapport de recherche n'a été établi ne peuvent faire obligatoirement l'objet d'un rapport préliminaire d'examen (Règle 66.1(e) PCT). Le déposant est averti que la ligne de conduite adoptée par l'OEB agissant en qualité d'administration chargée de l'examen préliminaire international est, normalement, de ne pas procéder à un examen préliminaire sur un sujet n'ayant pas fait l'objet d'une recherche. Cette attitude restera inchangée, indépendamment du fait que les revendications aient ou n'aient pas été modifiées, soit après la réception du rapport de recherche, soit pendant une quelconque procédure sous le Chapitre II.

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs ... membres de tamilles de brevets

Der de Internationale No PC I /FR 01/00356

au rapport de recherche		publication		famille de brevet(s)	Date de publication
WO 9832441	Α .	30-07-1998	FR AU BR EE WO HR JP LV	2758723 A1 6219398 A 9806801 A 9900304 A 0969835 A1 9832441 A1 980042 A1 2001501971 T 12354 A	31-07-1998 18-08-1998 16-05-2000 15-02-2000 12-01-2000 30-07-1998 31-10-1998 13-02-2001 20-10-1999
			NO SK TR- ZA	12354 B 993634 A 99799 A3 9901721 T2 9800691 A	20-02-2000 27-09-1999 12-06-2000 21-10-1999 05-08-1998
WO 0046209	Α	10-08-2000	FR FR AU BR EP WO	2789078 A1 2789079 A1 2298900 A 0007895 A 1150961 A1 0046209 A1	04-08-2000 04-08-2000 25-08-2000 30-10-2001 07-11-2001 10-08-2000
EP 0656354	Ą	07-06-1995	FR A A U U R A C C C D D E D E F G H H U L P P P O Z L U G I S S S U S	2713224 A1 2713225 A1 154012 T 685518 B2 7899994 A 1100984 A3 2136893 A1 1110968 A , B 9403016 A3 69403614 D1 69403614 T2 656354 T3 0656354 A1 2105575 T3 945690 A 3024470 T3 1000599 A1 71498 A2 111719 A 3137222 B2 7309841 A 2001026541 A 944625 A 270025 A 306067 A1 2141479 C1 68570 A1 656354 T1 5624941 A	09-06-1995 09-06-1995 15-06-1997 22-01-1998 15-06-1995 14-03-2000 21-06-1995 01-11-1995 14-06-1995 10-07-1997 22-01-1998 29-12-1997 07-06-1995 16-10-1997 03-06-1995 28-11-1997 09-04-1998 28-11-1995 28-11-1995 28-11-1995 28-11-1995 28-11-1995 28-11-1995 28-11-1995 20-06-1995 20-06-1995 20-06-2000 31-10-1997 29-04-1997

THIS PAGE BLANK (USPTO)